PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

55-104209

(43) Date of publication of application: 09.08.1980

(51)Int.Cl.

A61K 7/11

(21)Application number: 54-012380

(71)Applicant: MITSUBISHI PETROCHEM CO LTD

(22)Date of filing:

06.02.1979

(72)Inventor: HAYAMA KAZUHIDE

NARASAKI KANJI

(54) RESIN COMPOSITION FOR HAIRDRESSING

(57)Abstract:

PURPOSE: A resin composition for hairdressing that contains a copolymer obtained by copolymerization of specific polymerizable vinyl monomers, treating the copolymer with a salt of halogenated acetic acid and removing the precipitate formed, thus being suitably used for aerosol type hairdressing.

CONSTITUTION: The copolymerization of a mixture consisting of 20W60wt% of compound of formula I or II (R1 and R5 are H, methyl; R2 is 1W4C alkylene; R3 and R4 are 1W18C alkyl; A is O, NH), 30W70wt% of a compound of formula III (R6 is R1; R7 is 1W18C alkyl) and 0W50wt% of other polymerizable monomers is conducted in a hydrophilic solvent. The resulting copolymer is modified with a halogenated acetate sodium or potassium salt and the precipitate formed is removed and, when necessary, the copolymer is treated with an ion-exchange resin to give the objective resin. The resin product has high affinity to hair and good hairdressing performace and can be readily removed by shampooing.

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection

Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

(19) 日本国特許庁 (JP)

⑪特許出願公開

⑩公開特許公報(A)

昭55—104209

f)Int. Cl.³
A 61 K 7/11

識別記号

庁内整理番号 7432—4C ❸公開 昭和55年(1980)8月9日

発明の数 1 審査請求 未請求

(全 5 頁)

9整髪用樹脂組成物

②特

願 昭54—12380

22世

願 昭54(1979)2月6日

20発 明 者

葉山和秀 四日市市東邦町1番地三菱油化

株式会社技術開発研究所内

⑩発 明 者 奈良崎幹二

四日市市東邦町1番地三菱油化 株式会社技術開発研究所内

の出 願 人 三菱油化株式会社

東京都千代田区丸の内2丁目5

番2号

仰代 理 人 弁理士 古川秀利

外1名

明 網 響

発明の名称 整髪用機顕組成物

修許譜求の 範囲

下記の一般式 1 又は 8 を有する 度合性ビニル単量体 2 9 ~ 6 0 重量 %、下記の一般式 2 を有する 重合性ビニル単量体 3 6 ~ 7 8 重量 %、知よび他の 宣合性ビニル単量体 9 ~ 5 9 重量 %を 親水性溶 鉄中で共産合させ、 そしてハログン 化酢酸のナトリウム塩またはカリウム塩で変性 20世、 生成する 沈 穀物を 炉返し、 必要に応じて 更に、 イオン 交換 樹脂で 処遇して なる 共重合体 樹脂を含む 整髪 用樹脂組成物。

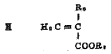
$$H_{a}C = C$$

$$COAR_{a}N \stackrel{R_{a}}{\swarrow}$$

$$H_{a}C = C$$

$$N$$

 \mathcal{A}



(上記式中 B., B. 及び B. はそれぞれ水楽成子又はメテル芸、B.は 1~4個の炭素原子を有するアルキレン芸、B.及び B. は 1~18個の炭素原子を有するアルキル芸、B.は1~18個の炭素原子を有する炭和もしくは不能和のアルキル芸又はシタロアルキル芸、A.は黴素原子又はNE芸を示す。)

411

発明の膵細な説明

[1]発男の背景

本条明は優れた整髪効果を発揮する胸性イ オンを有する、特にエアゾール化整髪剤として 用いるので適した樹脂組成物に関する。

従来整髪用風着刺としてはノニオン系、アニオン系又はカテオン系の損腑組成物が用いられている。ノニオン系割脂としてはポリピニルメチルエーテル、ポリピコルピロリドン等がある

特調 昭55-104209(2)

が、ポリピニルピロリドン系機能は選定条件の影響を受けやすく、 級優勝のフイルムは優くてフレーキング現象を起こしやすいのに対し、 腐選多機 時には非常に兼談となつてブロンキング現象を超こし、毛製が耳いに固着してくし入れやブランシングを不可能にする歳れがある。またポリピニルメテルエーテル系においては前配選度による影響がさらに苦しい。

アエオン系樹脂としては、ビニルカルボン酸た とえばアクリル酸、メタクリル懲等をイオン性基 とする共産合体樹脂があり、残在の整髪用樹脂の 主流となつている。とのアニオン系樹脂は湿度に よる影響を受けにくく、ノニオン系樹脂よりも良い性能を示しているが、アニオン住であることに より顔髪に対する規和性が弱く、一方菱髪効果を 増すためにフィルムは後くをけれがならをいが、 これによりフレーキング現象が起こる戯れがある。 またアニオン性であることにより、カチオン性物 質の経加は鰤皮され、先髪時のリンス削等による 虚化現象も癌念される。

物を除去するととにより、優れた駆斃用(毛髪胸 着用)樹脂組成物が得られることを見出して本発 明に到達した。

すなわち本無明の整要用機関組成物は、下配の一般式1又は良を有する意合性ビニル単量体20~60度量が、下記の一般式 Eを有する重合性ビニル単量体30~70度量が、および他の重合性ビニル単金体30~70度量がを現水性溶解中で共度合させ、そしてハログンA作取のナトリウム塩またはカリウム塩で変性させ、生成する化酸物を炉造し、必要に応じて遅に、イオン交換制脂で処理してなる共産合体関係を含むものである。

- 5 -

à

カチオン系樹脂は頭襞に対する 総和性は前2者 よりも大であるが、ノニオン系樹脂と何様に湿度 条件による影響を受けやすい。またカチオン性で あることにより 攀性や皮膚刺激性が懸念され、アニオン系物質の添加が削減され、洗髪時のシャン ブー(アニオン系)による適化現象も問題である。

両性イオンを有する樹脂を用いることにより優れた感愛用(毛髪園産用)何脂組成物が待ちれることについては、既に本順発明者等が特勝的51一9732号公譲で明らかにしているが、この場合にも、共産合体を変性する酸化、ヘロゲン化能酸のナトリウム塩又はカリウム塩を用いると、変性時に花瀬を生ずることがあり、この佐酸物の次に、フイルムの性状が必ずしも良好ではなく、また鉄髪剤エアゾール容器が腐食しやすい傾向がある。

[1]発明の概要

本発男者らは、前記問題点を解決するため 値々検討した結果、ハログン化酢液のナトリウム 塩またはカリウム塩で変性させる時に生ずる优級

- 4 -

$$\begin{array}{ccc}
\mathbf{R}_{a} \\
\mathbf{I} \\
\mathbf{I} \\
\mathbf{C} \\
\mathbf{$$

これらの式中、B., B.及びB。はそれぞれ水浆原子又はメテル基、B. は 1~4 個の 炭素原子を有するアルキレン基、B. およびB. はそれぞれ 1~18個の炭素原子を有するアルキル基、B. は1~18個の炭素原子を有する飲和もしくは不飽和のアルキル基又はシクロアルキル基、ならびにAは聚果原子又はNH基を示す。

本発明によれば、特にエアゾール化整髪別として用いるに好適及性質を有する樹脂組成物が提供される。すなわち本組成物は水文は最水性有機溶剤に可溶であり、またこれらの溶剤を用いて得られる歴度は一般の吸射剤に対して良好な溶解性を示す。更に本発明にかける樹脂は洗髪剤により容易に洗浄液去することができる。

また本発明化よる整要用樹脂組成物は、以上のような一般的符長の外に下配のような特性を有する。

/ 預順

- 6 -

特開昭55-104209(3)

(1) 髪に対する親和性が強く、フイルムに乗転性があるにもかかわらず整髪効果がすぐれ、フレーキング現象を起こさない。

- (2) 高温多温下においてもブロッキング感がない。
- (3) フイルムに数極性があるにもかかわらず高級 多級下での整維効果にすぐれている。また、こ の数優効果により髪に対しての脊閣防止効果を 生じ、ゴミ等の付着が超こりにくい。
- (4) いかなる荷覧の物質の森加によつてもション ク現象を起とさず、洗髪時のアニオン系叉はカ チオン系活性制によつても顕化しない。
- (5) 緑加剤との相容性にすぐれる。棒にアニオン 系活性剤、カチオン系活性剤との相容性にすぐ れている。
- (6) 每往中皮腐刺散性加非常に低い。
- (7) 風合がよく、非常に自然な感じがする。
- (8) 整髪剤エアゾール容器の展象が起こらない。

[21] 発明の具体的説明

Ć.

1. 直合性ビニル単弦体

一般式「を有する準盤体としては、たとえば

· 7

最名の割合で用いられる。この単数体の使用量

が30度置名表演の場合は、得られる共産合体

の吸射剤に対する程序性が不充分となる。また

共建合体の吸湿性が増大してフイルムがブロフ

キング感を呈するようになり、整髪力も分つで

くる。一方10度最繁を超えると共産合体フイ

ルムの水に対する溶解性が減少して洗髪の膜フ

イルムが集より容易に離脱しない問題が生じる

或れがある。

必要に応じて、得られるフイルムに連続の柔 歌性及び選進の鍵度を与えるため、他の昼食性 ビニル単量体を共享合体組成に加えることが可 能である。

との、他の監合性ピニル単版体としては、た とえばアクリロニトリル、ダイアセトンアクリ ル丁ミド、アクリルアミド、スチレン、クロル スチレン、ビニルトルエン、酢酸ピニル、ヒド ロキシアルキル(メタ)アクリレート、ポリエ チレングリコールもしくはポリプロピレングリ コールと(メタ)アクリル酸とのエステル、N - 8 -

ービニルピロリドンなどがらげられ、0~50 重量%の割合で用いられる。またクロルステレ ン等を添加することにより、噴射剤に対する溶 解性の改良を行なうことができる。すなわちと れらの単量体は共重合体の総合的ペランスをと るために必要に応じて用いられる。

上配各単数体はそれぞれ2種以上併用するとともできる。

2 2 合

前記各単数体は根本性器葉中で共重合されるわけであるが、この路媒としては、たとえば1~4個の炭素原子を有する脂肪族アルコールもしくはこれらの混合物、含水アルコールたとえば95%エチルアルコールなどが用いられる。

整合は通常の溶液電合法、たとえば各単酸体 を結応溶媒に쯈解し、電合端線制を吸収し、量 激気洗下に加熱洗拌して重合を行をう。 整合弱 始網としては、たとえば過機化ペンゾイル、過 酸化ラウロイル等の過酸化物、アゾビスイソブ テロコトリル等のアゾ化合物が行ましい。

-- 1 0 --

特開 昭55-10 420 9(4)

3. 変 性

前記により待られる共産合体搭数に、ヘロダン化野酸塩を添加し、常法により攪拌下に変性、
すなわち例性化反応を行なう。 両性化剤のハロダン化酢酸塩としては、ヘロダン化酢酸のナトリウム塩が用いられ、これら塩はたとえばモノタロル解酸を水酸化ナトリウム、水酸化カリウムの各々単独またはその組合せを用いて親水性溶解中で中和して得ることができる。 また、通常用いられる他の両性化剤を併用してもよい。

また、一般式I又は目を有する単量体を重合 させる類に予め変性させてかくことも可能である。

いずれの場合にも、両性化剤の使用量は理論 必要量、すなわち一般式 I 又は E を有する単量 体に対して寿モル、の 7 0 ~ 1 3 0 岁好をしく は 8 0 ~ 1 2 0 岁の範囲で用いられる。

前記変性により盛が生成し、容衣中に沈鑁物 -11-

両性イオン系であることから、いかなる荷鑑の 物質を装加してもよく、たとえば高級脂肪酸の 高級アルコールエステル、グリセリン、ボリエ テレングリコール等の可線剤、適宜の番料、総 出し剤、着色剤、毛髪栄養剤等の添加により、 添加物の変質又は耐脂自体の変質が生じない。 一般的ヘブー・スプレー組成の一例を示せば下 配のとかりである。

	重量另
暖射剤(フロン)	約6 0
档 脂	2~19
エタノール	3 7~3 4
踏出削(PBG 系化合物)	約 1
香料等	若干

また本発明における両性イオン系物版はセットローション、ヘアーローション、ヘアーリキッド、シャンブー、リンス、ヘアクリーム等にも用いることができ騰。

凝放例 1

. 1

塩硫冷却器、滴下ロート、根度計、鹽素酸換ガ

が生する。との沈濃物は戸邉により飲去することができる。又遠心分離法等他の通常用いられる 方法によつて除去することも可能である。 8.イオン交換労働処理

前配戸過後の幕液中には、通常 0.1~1 重数 % 程度の塩が含まれる。必要があれば、これを更に、バンチ法又は疏通管法にて、イオン交換 樹脂で処理することにより、灰分を 0.1 恵豊省 以下とすることができる。

6.使用形瓣

本発明の歯脂組成物は整要剤としてそのまま 用いるとともできるが、符に1~4個の炭素原子を有する脂肪族アルコール、ジオキサン、メ テルエテルケトン、アセトン、メテルセロソル ブ、エテルゼロソルブ等の水溶性剤剤に治解し、 噴射剤と共に容器内に加圧對入してエアソール 化整製剤として用いるのが好ましい。噴射剤と しては通常のもの、たとえばフレオン、プタン ガス、ヘロゲン化炭化水素、石油系液化ガス等 が用いられる。その他羅加剤としては、機能が

-1 2 **-**

ラス管及び機律装置を收付けた5つロフラスコに ジメチルアミノエチルメタクリレート90部、プ ナルメタクリレート70部、ラウリルメタクリレ ート40 駆及びエタノール200部を入れ、 a. a, ーアゾピスイソプチロニトリル12部を加え、 窓業置換下80 ℃で選続加熱して4 時間裏合を行 なつた。

次に青性カリ32部をエタノール80部に溶解した溶液化、モノクロロ酢酸50部をエタノール30部に溶解した溶液を加え、中和して得たモノクロロ酢酸カリウム塩エタノール 環境液を満下ロートにて、フラスロに滴下した。 更に登案気流下にて、4時間30℃に保つて病性化反応を行なつた。 得られた粘調 過濁液を加圧炉過機(日本染色機械機製)にて洗機物を炉過した。

炉放は、結論透明潜放であり、灰分は、 0.5 重量 省であつた。

次に再生済みカテオン交換物脂(ダイヤイオンP K-220、再生後系内をエダノール洗浄したも の)300gr を充填した、カラムを楽し、複



-13-

---14---

特開 昭55-104209(5)

ーとして使用した場合、得られるフィルムは透明 性。平滑性に欠け、プロッキング現象を起した。 また、スズ缶れて45℃で2ヶ月間放散したと

とろ、缶の内面が腐蝕していた。

麥施例 2

突縮例1と同様にして、ジエチルアミノエチル メタクリレート80郎、プチルメタクシート70 部、ラウリルアクリレート40都をエタノール中 で共産合し、モノクロロ酢酸カリウム塩で変性し、 得られた機獨敵を加圧症遇し、災化、カテオン交 換樹脂及びアニオン交換樹脂でイオン交換したも のは、実施例1で得られた製品と同様、萬盤多様 下でもプロツキングはなく、良好なセット力を示 し、プラッシングによるフレーキングもなく、自 然な適合のセットが出来た。

麻締御 34

実施例1と同様にして、ピニルピリジン90部、 プチルメタクリレート70節、ラウリルメタクリ レート40節をエダノールノイソブロベノール 1/1 高台密集中で薫合させ、モノクロロ酢酸ナトリウ

実施例』と全く同様にして得られた機脂溶液は灰 分2%, C1 酸度2000ppmであつた。 との樹脂溶液を実施例1と同様に翻マーランカ

戸道及びイオン交換処理を行なわない以外は、

に再生務アニオン交換樹脂(ダイヤイオンPAー

416、再生後采内をエダノール洗浄したもの)

3 a 0 grを充機したカラムを通し処理した。イオ ン交換樹脂処理後の灰分は 0.1 重量%以下で、Ci-

とうして得られた溶液の部にエタノール90部を

加えて密解し、とれにトリクロロフルオロメタン

120部を加え、密閉容器に充壌してヘアーラン

とのヘアーラッカーを要に噴霧使用した場合、高

盤多湿下でもプロツキングは超らず、良好なセツ

ト力を示し、ブラッシングによるフレーキングも

なく、自然な風合のセフトができた。又、スズ缶

にて45℃6ヶ月貯蔵しても、缶の内面の腐魚も

後度 5 D ppmであつた。

カーとした。

認められなかつた。

比較例 1

| 塩で変性反応を行い、得られた延陽板を加圧炉 通し、靱品を得る。との製品は、セット剤として 良好な性能を示した。

突旋例 4

7

実施例1と同様にして、シメチルアミノエチル メタクリレート 4 0 靴、メテルメタクリレー 160 部、ラウリルメタクリレート100部をエタノー ル中で共重合し、モノクコロ酢酸カリウム塩で、 変性反応を行わせ、得られた懸濁液を源圧評遏し、 カチオン交換樹脂、アニオン交換樹脂でイオン交 換処理したものは、セント剤として良好を性能を 示した。また、異水でシャンプーを使用して洗浄 したら容易に除去できた。

突施例 5

寒齒例1と同様にして、ジメテル丁ミノエチル メダクリレート120部、シクロヘキシルメダク リレート30郎、ステアリルメダクリレート20 部、プチルメタクリレート30部をエタノール中 で共富会し、モノクロロ酢酸カリウム塩で変性し、 得られた態樹質を加圧が過、イオン交換処理した

るのは、セツト剤として良好な結果を示した。 比較例 2

実施例1と何様にして、ジメチルアミノエチル メタクリレート20部、メチルメタクリレート60 邸、プチルメタクリレート120部をエタノール 中で共産合し、モノクロロ酢酸カリウム塩で変性 し、得られた懸燭衣を加圧炉遇、イオン交換処理 したものは、フレーキングが多く、シャンプーで 洗浄しても除去困難であつた。

比較例 3

突旋例1と同様にシメテルアミノエテルメタクリ レート110部、2-エチルヘキシルメタクリレ ート20郎、ステアリルメタクリレート40部を エタノール中で共竄合し、モノクロロ酢酸カリウ ム塩で変性し、得られた離陽液を加圧が適、イオ ン交換処理したものは、プロツキンク力が激しく。 又、この液を部化エタノール90部を加えて解解 し、とれにトリクロロフルオロメダン129郡を 加えたものは、5℃でポリマーが析出し、安定性 が不十分であつた。

-18-